This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-154697

30 Int. Cl. 5

庁内茲理番号 識別配号

43公開 平成2年(1990)6月14日

C 12 Q C 12 M 1/04 1/34 6807-4B 8717-4B

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全22頁)

60発明の名称

微生物の培養検出方法

②特 願 昭63-309257

22)出 願 昭63(1988)12月7日

@ 発明 者 樎 田 成 静岡県田方郡韮山町南條1421-237

饱発 明 者

渡 辺

弘

東京都目黒区碑文谷5-29-2

何一発明 者

静岡県田方郡大仁町吉田775

勿出 願 人

美崎 英 生 東洋醸造株式会社

静岡県田方郡大仁町三福632番地の1

個代 理 人

弁理士 小林 和憲

外1名

町 211

1,発明の名称

微生物の培養検出方法

2. 特許請求の範囲

(1)被検液を透明容器に添加し、該透明容器に通 気性を有するが透水性が非常に低くかつ被検液中 の微生物より小さい細孔を有するシートからなる 挿入体を挿入し、該透明容器と挿入体との間に存 在する栄養分およびゲル化剤を含む成分層の表面 および/または内部において被検液中の微生物を 培養せしめ、該培養によって増殖した微生物を透 明容器外から検出するようにしたことを特徴とす る微生物の培養検出方法。

(2) 挿入体の内面側に指示薬を保持してなる請求 項!記載の微生物の培養検出方法。

(3)シートが通気性を有しかつ透水性が非常に低 くしかも細孔が被検液中の微生物よりも大きくて もよいシートを撥水処理することにより得られた 撥水処理シートである請求項1または2記載の微 生物の培養検出方法。

(4) 撥水処理シートがシリコン処理紙、ポリエチ レン処理紙またはシリコン処理布である請求項3 記載の微生物の培養検出方法。

(5) シリコン処理紙がシリコン処理分液濾紙であ る請求項4記載の微生物の培養検出方法。

(6)指示薬が星色剤、蛍光剤または発光剤である 請求項2記載の微生物の培養検出方法。

の微生物が増殖する間に挿入体の内面側に保持 している指示薬が成分層に移行して微生物と指示 薬とが接触することにより生じる呈色、蛍光また は発光を検出してなる請求項1、2または6記載。... の微生物の培養検出方法。

(8)成分層のゲル化剤が

- ①被給液と共に外部より添加される場合。
- ②透明容器の内面側に保持されている場合
- ⑤ 挿入体の外面側に保持されている場合
- ④一方が透明容器の内面側に保持され、他方が 外部より添加される場合
- ⑤一方が挿入体の外面側に保持され、他方が外 邸より添加される場合、および

⑤一方が透明容器の内面側に保持され、他方が 押入体の外面側に保持されている場合 の群より選ばれた形態で存在せしめられることを 特徴とする請求項しまたは2記載の微生物の培養 检出方法。

(9)成分層の栄養分が

- ①被検液と共に外部より添加される場合
- の透明容器の内面側に保持されている場合、お

③挿入体の外面側に保持されている場合 の群より選ばれた形態で存在せしめられることを 特徴とする請求項1、2または8記載の微生物の · 培養檢出方法。

ODゲル化剤および/または栄養分が透明容器お よび/または挿入体に保持される場合には、乾燥 状態で保持されることを特徴とする請求項8また は9記載の微生物の培養検出方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は透明容器と、これに押入される特定の

わなければならないため、操作が極めて煩雑であ った。

それ故、このための簡易培養検出法として、 ①寒天表面で培養する方法。

②吸収材に吸着させ、その表面で培養する方法。 ③試験管内面、又はスライドグラス上で培養す る方法。

③フィルター変面で培養する方法。

③液体培地を用いる方法。

などが提客された。

上記①の方法としては、固化した寒天上に試料。 を摘下させるDrop plate metho__ 更に、最近においては乾燥培養プレートの研究 d、コンラージ棒を使用して試料を広げるSur face.plate method、又、St amp spread method, Agar sausage methodなど(微生物の検 查法昭和56年8月30日第二版発行、発行所工 菜技術会〕がある。

②の方法としては、栄養分を含んでいる濾紙に 試料を吸収させるBacto strip me

シートからなる挿入体との間に存在する成分層の **麦面および/または内部に被検液中の微生物を培** 養させて、透明容器外から検出し得るようにした 簡便な微生物の培養検出方法に関する。

(従来の技術)

食品等の微生物検査で、通常用いられていると ころの寒天を用いる混和平面培養法(シャーレ法) は、

- 1. 変更培地を加勢溶解させる。
- 2. オートクレープで加圧波菌する。
- 3. 被検試料の一連の希釈物の一部をシャーレ に入れる。
- 4. 冷却してあるが、まだ液体状態にある寒天 培地をそれぞれシャーレに加え、試料と寒天培地 が均一に混ざるようにシャーレを回転させながら 、混和し、放置固化させる。
- 5. シャーレに蓋をして倒置させた状態で一定 温度で培養を行い、シャーレ中に発育するコロニ - 数を肉取で計測する。

以上の5つの工程により微生物の培養検出を行

thod (微生物の検査法昭和56年8月30日 第二版発行、発行所工業技術会》がある。

②の方法としては、微生物をTest tub e. methodなど(微生物の検査法昭和56 年8月30日第二版発行、発行所工業技術会」が

④の方法としては、微生物をメンプランフィル 夕上に捕捉し、フィルタの逆の面より栄養分を補 給して培養する方法 (微生物の検査法昭和56年 8月30日第二版発行、発行所工業技術会〕があ

が盛んに進められており、例えば、特許出願公表 昭57-502200号 (スリーエム社製、米国 、商品名ペトリフィルム)が知られている。この ものは主として、ベースフィルムに必要な物が含 まれかつすぐに使用できる細菌用培養基が塗布さ れ、変面からポリエチレンフィルムでカバーされ ている。このペースフィルムは標準的な栄養素、 及び冷水に可溶なゲル化剤も有している。又カバ - フィルムにはゲル化剤の他に計数を容易にする ため、2.3.5-トリフェニルテトラゾリウム クロライド (TTC) が塗布されている。

(発明が解決しようとする課題)

しかしながら、前記①の方法は、寒天の裏面で培養せしめるため、技術的な熟練度を必要とし、②の方法は、違紙に被検液を吸収させるために、遠紙の細孔に微生物が入り込む可能性があり、半定量的にならざるを得ない。③の方法は、操作が頻雑である。更に④の方法は、濾過操作が必要なために沈澱物のある物は、前処理を必要とする。

更に、コロニーの計測を容易にするために微生物染色剤を使用することが行われており、前記のスリーエム社製のベトリフィルムにもTTC いっている。しかしながら、これら染色剤がある種の微生物に対しま性を示す場合がしばしばあり、培養試薬とTTC等のテトラブリウム化合物とが共存する試験シートにおいては、細胞コロニーの正確な数の把握が困難となる場合がある。この解

決のために、例えば染色剂をマイクロカブセル化することにより徐放性をもたせ、微生物の増殖がある程度進むまで微生物との接触を妨げさせる等の方法があるが、満足すべきものではなかった。 (理算を解決するための手段)

本発明は上記の知見に基づいて完成されたもの であって、被検液を透明容器に添加し、該透明容 器に通気性を有するが透水性が非常に低くかつ被

検液中の微生物より小さい細孔を有するシートからなる挿入体を挿入し、該透明容器と挿入成分層間に存在する栄養分およびゲル化剤を含む水分層の変面およびゲルは内部におって増殖したので、該培養によって増加たことを切り、該培養によって増加たことをのの培養検出方法であったが、値便来法に比べてで、値便を認明の広い極めて簡単かつ正確な特別の特別の特別を関いて、値便を提出が行えるようにした微生物の特別を提出が行えるようにした微生物の特別とした。

更に本発明の目的は、コロニー計測を容易にするための指示薬が微生物の増殖に悪影響を与えないようにした微生物の培養検出方法を提供することにある。

先ず本発明の方法を実施するための好適な培養 容器について説明する。

(実施例)

本発明の方法を実施するために使用される第1 図の第1実施例に示した培養容器1は、透明容器

2と該容器2に挿入される挿入体3と、これらの 開口面に被嵌される例えばプチルゴムから成型さ れた蓋4とから構成される。透明容器2は、有底 筒状に形成ざれ、培養後、微生物を透明容器 2 外 より観察することができるような透明度を有し、 しかもある程度の硬度を持つ材質から成型される 。このような材質としては、例えば成型性がよく コストの安いポリスチレン、ポリエチレン樹脂、 硬質塩化ビニル樹脂などが挙げられる。挿入体3 も前記の透明容器2と同様に、有底筒状に成型さ れている。挿入体3としては、原則的にはある程 - 度の非透水性を有する材質であることが必要であ る。これは挿入体3と透明容器2との間に形成さ れる間隙 5 内のゲルの含水率が非常に高いためで 、透水性の高いものを挿入体に用いると培養の間 、ゲルの体積が減少し、液面が下がったり、ある いはゲル暦に隙間が出来てしまうからである。ま た、培養後にコロニーを観察するとき、透明容器 外より観察するので、挿入体は非透明であること が望ましいが、透明の場合には抑入体の内側に更

に別の不透明体を挿入するようにすればよい。

第2図の第2実施例に示された培養容器1は、 挿入体3を透明容器2内の適切な位置に保持する ため、透明容器2と挿入体3との底面の中心部に 、位置決め機構6が設けてある。この位置決め機 構6は、透明容器2の内底面に形成された凹部7 と挿入体3の外底面に突設された凸部8とから機 成され、これらの凹凸関係により、 押入体 3 が常に適切な位置に位置決め保持され、 開陵 5 の厚さが常に一定とされる。上記の凹部 7 と凸部 8 との配置関係は逆配置であってもよい。 蓋 4 は透明容器 2 と挿入体 3 との開口部に装着され、 蓋 4 の内面が押入体 3 の開口面に押し付けられることにより、 挿入体 3 がみだりに動かないようにすること、 および培養中における水分の蒸発を防止する役目を並ねている。

更に、位置決め機構 6 の他の例としては、第 4

図の第4実施例に示す如く、透明容器2の内底面に断面が逆円錐形状をした凹所11を設け、該凹所11に挿入される円錐凸部12を挿入体3の外に面に形成する。

更に又、位置決め機構6の他の例としては、第 5 図および第6 図の第5 実施例に示す如く、透明 容器2の内面にその上端開口面から内底面形状の り2つの垂直平面11、12を持った扇形状の挿入空間部13を卸入空間が大空間が大空間が大空間が大空間が大空間が大空間が大いでが、 入体3を挿入体2は2つの垂直平面14、15を持った扇形状に形成される。挿入空間部13に平面 11、12に対して挿入空間部13の垂直平面 11、12に対して挿入体3の垂直平面14、1 5をそれぞれ合致せしめる。すると、透明容器2 と挿入体3との間隙5は、透明容器2の弧状内間 面と挿入体3の弧状外間面との間に形成されることになる(第5図参照)。

上記の培養容器において、透明容器2と挿入体3との間に形成された間隙5に薄層ゲルを存在せしめる。このゲル中または/および豊間に微生物

を培養する場合は、例えばゲルの固さに関する問 題がある。通常、混和平面培養法にゲル化剤とし て用いられる寒天は、1.5~2.0%程度の濃 度がよく用いられている。また、流し込む培地登 としては、食品検査における一般生函数測定につ いての公定法を例にとれば9cmの直径のシャー レに約15mℓである。これは暗地の厚さに換算 すると約3mmに相当する。この場合、寒天濃度 を下げると、ゲルが軟らかくなり、寒天が凝固し 、シャーレを倒置する際、ゲルが崩れてしまう危 険性がある。又、培地量を15m & 以下にした場 合も、予め用意されている被検液に入っているシ +-レに寒天培地を加え、静かに回転または前後 左右に傾斜させ混合するのであるが、被検液がシ ャーレ全体に分散しなくなる。したがって、培養 中コロニーが出現したときに、コロニーがシャー レのある部分に偏って、コロニーの計測が困難に なる場合も生じる。本発明による培養方法によれ ば、上記の問題点はすべて解決される。すなわち 、シャーレを倒置したときに、ゲルが崩れてしま

うような軟らかい場合でも、透明容器と挿入体との間の間隙により確実にゲルが支持されるので、 前れることはない。例えば寒天を例にとれば、 0 . 3%程度の濃度でも培養が可能となる。また、 本発明による透明容器と挿入体との間にできる間 隙の厚さが 0 . 1 mm程度と薄くても挿入体を透明容器に挿入し、被検液を押上げることにより、 検体を均一に分散させることができる。

分配され、一つの検体で二つの希釈系列として検 出できることになり、それだけ細胞数未知の検体 の希釈の手間が省けることになる。尚、上記の間 隊 4 0 、 4 1 は第 7 図において上下に形成するよ うにしてもよい。

更に、第8図に示した第7実施例においては、 透明容器2の開口面を閉じる蓋4が抑入体3と一体に形成してある。透明容器2の開口縁の全周に は係止凸部20が設けてある。この係止凸部20 に係止凹部30が係脱可能に係止される。係止凹 部30は挿入体3の開口縁に一体に設けてある。 しかるに、挿入体3を透明容器2内に挿入し、係 止凹部30を係止凸部20に嵌め込むことにより 挿入体3と一体の蓋4が透明容器2の開口面を閉 じることになる。

本発明においては、挿入体の材質としては、完全なる非選水性かつ非通気性の材質は用いることができない。なぜならば、挿入体の内面側に保持される指示薬が、内側から外側へ移行できないからである。指示薬を挿入体の内側から外側へ移行

させるためには、ごく僅かの水が押入体の内外面の間を移動できなくてはならない。そのためには、完全なる非透水性ではなく、適度の非透水性を有する材質に限定される。ここでいう適度の非透水性とは、押入体と透明容器との間の間隙でゲル化したゲル中の水分を微生物の培養が終了するまでの間、ゲルの形を変形させ得ない程度に保持し得る非透水性という意味である。従って、ゲル化剤の性質、特に保水能と密接にリンクするものである。

このような材質を有する挿入体としては、通気性を有するが透水性が非常に低く、かつ細孔が微生物より小さいシートからなるものである。このシートの例としては、通気性および透水性を有するシート、例えば紙、布などのシートを撥水処理することにより得られる撥水処理シートが挙げられる。

撥水処理する方法としては、前記紙、布などの シートをシリコンで処理する方法が挙げられる。 前記紙、布などのシートをシリコン処理すること

により、通気性を有するが、透水性が非常に低く なり、その結果、その細孔は微生物が通過できな くなる程度の大きさに変化する。このような撥水 処理シートの例としては、ワットマン社、アドバ ンテック東洋社などから市阪されているシリコン 処理分液濾紙が挙げられる。この分液滤紙は、通 常の遊紙をシリコン処理したものであり、水をは じく性質を有するため、通気性を有するが、透水 性が非常に低いので、挿入体の材質として本発明 に通している。すなわち、液状の状態でゲル化剂 および培養源を含む溶液を透明容器に添加し、該 分液滤紙からなる挿入体を挿入し、ゲル化させる 場合、ゲル化剤がゲル化するまでの間、挿入体表 面は液体と接するのであるが、該挿入体は非透水 性を有するために、液体は殆ど遮紙にはしみ込ま ない。また、微生物も挿入体の内部に入り込むこ とが出来ずにゲル内部に全て止まるので、挿入体 の材質として適している。

上記のシリコン処理シート以外に、それ自体微 生物を通す大きさの細孔を有するような紙、布な どのシートであっても、ポリマーで処理することにより、通気性を有するが、透水性が非常に低く、かつその相孔が微生物より小さい材質のもとすれば木発明に使用できる。

前記以外の材質を有する挿入体としては、ある 特定の材質を有するメンプランフィルターからな る挿入体が挙げられる。このメンプランフィルタ ーとしては、四弗ッ化エチレン樹脂を原料とする メンプランフィルターが好ましい。このメンプラ ンフィルターの孔径は、0.1~5μmの範囲で 各種あるが、このように非透水性の強い、換言す れば吸水性の低い材質を用いた場合、本挿入体と して使用できる。

本発明においては、増殖した微生物をコロニーとして検出するに際しては、指示薬を用いて検出するのが好ましい。そのためには、この指示薬をシートからなる挿入体の内面側、すなわちゲルと接触する面とは逆の面に予め保持させておき、微生物が増殖する間に、シートの内面側から外面側に指示薬の一部が移行し、その結果、微生物と指

示薬とが接触し、微生物の作用により ち指示薬が 検出可能な成分に変化させればよい。 指示薬をシートに保持させるには、指示薬をシートに塗布し てもよいし、接着してもよい。

指示薬としては、微生物の作用により量色する 星色剤、蛍光を呈する蛍光剤あるいは発光を呈す る発光剤が挙げられる。星色剤としては、微生物 の作用により還元されて無色の物質が有色の物質 に変化するものが好ましい。例えば、還元時に有 色のホルマザン染料になる種々のテトラゾリウム 化合物、具体的にはトリフェニルテトラゾリウム クロライド (TTC) 、2 - (p - ヨードフェニ ル)-3-(p-ニトロフェニル)-5-フェニ ルー2H-テトラゾリウムクロライド(INT) 、3、3-(3、3-ジメトキシ-4、4-ジフ ェニレン) -ピス (2 - (p -ニトロフェニル) - 5 - フェニル - 2 H - テトラゾリウムクロライ ド】、3-(4、5-ジメチル-2-チアゾリル) - 2. 5 - ジフェニルー 2 H - テトラゾリウム プロマイド (MTT) などやニュートラルレッド

のようなpH変化に感受性のものなどが用いられる。

蛍光剂としては、微生物の作用、例えば産生されるジアホラーゼの作用により運元されて蛍光を発し、UVIII 射などにより検出可能な物質に変化するものが用いられる。例えばレサズリンなどが浴げられる。このものはレゾルフィンに変化し、この蛍光を測定することによりコロニーを検出する。

発光剤としては、微生物の作用により酸化されて発光を呈する物質に変化するものが用いられる。 例えば、ルミノールなどが挙げられる。

本発明で使用される挿入体がフィルムのように 強度がない場合、その内側に支持体を設けること もできる。一例として挿入体の内側に透明容器と 同じ材質の支持体を設ければよい。また、この場合、挿入体をその支持体に接着することもでき、 そのとき、挿入体は底部閉鎖である必要はない。 挿入体としては、第3図(a)に示すように中空 円筒状に形成された支持体40の全周面に通気孔 130を形成したり、また (b) 図の支持体 40 に示すようにスリット 131を該支持体の軸線方向に沿って形成し、押人体の通気性を扱わないようにすればよい。尚、このスリットは軸線方向ではなく、支持体の円周方向に形成するようにしてもよい。第9図(c)に示す支持体 40は、ロッド 132の上下端に円盤 133、134を固定し、円盤 133には切り抜き 1135を形成する。

次に、本発明の方法により微生物を培養する場合の原理説明をすると、透明容器に培養に必要な成分を保持せしめる面としては、第10図に示されるようにする。

符号Aで示した透明容器2の内面側、符号Bで示した挿入体3の外面側、符号Cで示した挿入体3の内面側である。そして、上配符号A、Bで示した面にはゲル化剤、栄養分からなる群より選ばれる一種または二種以上の試薬を、Cの面には細胞染色剤がそれぞれ保持される。

ゲル化剤は、例えばĸーカラギーナンやゲラン ガムなどのように、K・、Na・などのイオン存 在下でゲル化するものがあるので、構成としてはそれらを別々に保持、あるいは一方を保持、もったできる。したの方を外部より溶液添加することができる。したがって、ゲル化剤が一種類のときにおける保持で、関に外部添加の3つの組み合わせは、原本の組み合わせとなり、従って、以下の6通りの組み合わせがある。

①ゲル化剤が被検液と共に外部添加される場合②ゲル化剤が透明容器の内面側に保持される場合

- ③ゲル化剤が挿入体の外面側に保持される場合。
- ④ゲル化剤の一方が透明容器の内面側に保持され、他方が外部添加される場合。
- ③ゲル化剤の一方が挿入体の外面側に保持され 、他方が外部添加される場合。
- ⑤ゲル化剤の一方が挿入体の外面側に保持され

混合物、キサンタンガム、κーカラギーナンの混 合物が適当であった。更に、④および⑤のゲル化 剂の一成分を挿入体 3、透明容器 2 のいずれかー 方に保持させ、一方の成分を外部から溶液として 添加するもので、その組み合わせ例としては、K・ あるいはNa・とĸーカラギーナン、Caいある いはMg **あるいはK* 或いはNa* とゲランガ ム、Ca゚゚とアルギン酸ナトリウム等がある。 ĸ ーカラギーナンを用いる場合は、メーカラギーナ・ ンを二つに分配し、一方はイオンを含んだ塩と共 に乾燥被膜として挿入体、透明容器に保持させ、 他方は溶液として外部から添加することができる 。その場合、メーカラギーナンの被膜歴としては 、総ェーカラギーナン量に対し2~60%の範囲 で可能で、メーカラギーナンがそれ以上になると ゲルの復元が困難になる。

次に、栄養分の配置構成としては、(1)透明容器の内面側、(2)挿入体の外面側、(3)外部添加の3通りである。(1)および(2)の場合は、乾燥状態で保持させるのが望ましく、粉末または蚀布乾燥のどち

、他方が透明容器の内面側に保持される場合 である。

前記①のゲル化剤は、一般に用いられている寒 天のように、冷却によりゲル化するものであり、 他にメーカラギーナン節がある。②、③および⑩ のゲル化剤が透明容器または挿入体に保持される 場合は、ゲル化剤が乾燥状態で保持され、被験液 が添加されたときにゲル化し、その時、微生物自 体がゲルの網目構造の中へ取り込まれることが望 ましい。例えばゲル化した寒天を乾燥させたもの に水分を加えても元の状態に復元しないので、こ こでは適当でない。この条件を満足させるものと しては、冷水で膨潤するゲル化剤粉末がある。ロ ーカストピーンガム、キサンタンガム、メーカラ ギーナン、カルボキシメチルセルロース等のゲル 化剤は室温の水で溶解するので冷水で膨潤するゲ ル化剤粉末として適当である。又、一度形成した ・ゲルを乾燥被膜としたものでは、キサンタンガム 、ローカストピーンガムの混合物、キサンタンガ ム、ローカストピーンガム、メーカラギーナンの

らかにより被膜を作ればよい。栄養分の組成については増殖すべき、微生物の型により変動するので特に限定はされない。

各々の成分を、それぞれの透明容器、挿入体に保持するには、微生物の増殖を阻害しない適当な投着剤を用いればよく、好適な例としては殺粉、あるいはメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースなどのセルロース誘導体、ボリピニルピロリドン、アラピアゴム、ゼラチン等の観水性高分子接着剤がある。また、接着剤は、各種成分と混合した後塗布するか、または別個に塗布するよっにすればよい。

次にゲル化剤および栄養分を含む成分層の配置 例および添加例について第11図ないし第28図 を参照して説明する。

第11図に示した添加例は、透明容器2にゲル 化剤、栄養分および微生物を液体状態で外部から 同時に添加して、挿入体3を挿入し、蓋をして培 養を行えばよい。第12図に示した例は、挿入体 3の外面に栄養分が設けられ、そして透明容器2

には外部から微生物とゲル化剤が液体状態で添加 される。第13図に示した例は、挿入体3の外間 面に栄養分とゲル化剤の一部が設けられ、そして 透明容器 2 には外部から微生物とゲル化剤の一部 が液体状態で添加される。第14図に示した例は 、挿入体3の外周面に栄養分とゲル化剤の一部が 設けられ、そして透明容器2には外部から微生物 とゲル化剤の一部が液体状態で添加される。第1 5 図に示した例は、挿入体 3 の外周面に栄養分と ゲル化剤が設けられ、そして透明容器2には外部 から微生物が液体状態で添加される。第16図に 示した例は、挿入体3の外周面にゲル化剤の一部 が設けられ、そして透明容器2には外部からゲル 化剤の一部と栄養分および微生物が液体状態で添 加される。第17図に示した例は、挿入体3の外 周面にゲル化剤が設けられ、そして透明容器2に は外部から微生物と栄養分が液体状態で添加され る。第18図に示した例は、透明容器2の内面に ゲル化剂の一郎が設けられ、そして透明容器2に は外部から微生物と栄養分およびゲル化剤の一部

が液体状態で添加される。第19図に示した例は 、透明容器2の内面にゲル化剤が設けられ、そし て透明容器2には外部から微生物と栄養分とが液 体状態で添加される。第20図に示した例は、挿 入体3の外周面に栄養分が設けられ、かつ透明容 器2の内面にはゲル化剤の一部が設けられ、そし て透明容器2には外部から微生物とゲル化剤の一 部が液体状態で添加される。第21図に示した例 は、挿入体3の外周面に栄養分が設けられ、かつ 透明容器2の内面にゲル化剤が設けられ、そして 透明容器2には外部から微生物が液体状態で添加 される。第22図に示した例は、挿入休3の外周 面に栄養分とゲル化剤の一部が設けられ、かつ透 明容器2の内面にはゲル化剤の一部が設けられ、 そして透明容器2には外部から微生物が液体状態 で添加される。第23図に示した例は、透明容器 2の内面に栄養分とゲル化剤の一部が設けられ、 そして透明容器 2 には外部から微生物とゲル化剤 の一部が液体状態で添加される。第24図に示し た例は、挿入体3の外周面にゲル化剤の一部が設

けられ、かつ透明容器2の内面にはゲル化剤の一 部が設けられ、そして透明容器2には外部から微 生物と栄養分とが液体状態で添加される。第25 図に示した例は、挿入体3の外周面にゲル化剤の 一部が設けられ、かつ透明容器2の内面にはゲル 化剤の一部および栄養分が設けられ、そして透明 容器2には外部から微生物が液体状態で添加され る。第26図に示した例は、透明容器2の内面に 栄養分が設けられ、そして透明容器 2 には外部か ら微生物とゲル化剤が液体状態で添加される。第 27図の示した例は、挿入体3の外周面にゲル化 剤の一部が設けられ、かつ透明容器 2 の内面に栄 養分が設けられ、そして透明容器2には外部から 微生物とゲル化剤の一部が液体状態で添加される 第28図に示した例は、挿入体3の外周面にゲ ル化剤が設けられ、かつ透明容器 2 の内面には栄 養分が設けられ、そして透明容器 2 には外部から 微生物が液体状態で添加される。なお、前配の各 構造例において挿入体3の内面に対して任意の指 示薬を設けておくことにより、星色、蛍光、発光

55 C - 5

検出が行えることになる。

次に、実験例について説明する。

実験例 1

透明容器は透明なスチロール樹脂材料により有底筒状に射出成型した。透明容器の各寸法は、内底面の内径が30mm、開口面の内径が32mm、内底面の中心部に凸起(直径25.08mm、高さ1.5mm)を設ける。この突起は、後で説明する挿入体を支持する支持体と結合させるために使用される。

支持体は、スチロール樹脂により射出成型され、その各寸法は次の通りである。支持体は1.5 mmの上げ底を有する有底筒状に形成してある。底部の外径は28.08mm、上端閉口部の外径は30.08mm、高さ100mm、肉厚1.5 mmである。上げ底の高さは1.5 mmであり、この上げ底によって形成された底部空間部が前記の凸起に対し嵌め込んで結合される。支持体は、その上端開口両から下方に3mm、下端開口縁か

ら上方に3mmを除いて周面企体に直径3mmの 孔が多数明けてある。支持体は透明容器内に挿入 され、支持体の底部開口部が透明容器の内底面の 凸起に嵌め込まれ、支持体の位置次め保持が行わ れる。

支持体の外側に挿入接着される挿入体は、東洋 遊紙(株)の分離遮紙No. 2S(厚さ0. 26 mm)を筒状に丸めたときに支持体の外径に見合 う長さに切り取り、支持体に孔の明けてない部分 に相当する部分の重なり部を水不溶性の接着剤を 用いて接着し、それ以外の部分はカルボキシメチ ルセルロース(和光純薬製)により接着して、挿 入体を形成した。

透明容器の中に支持体に接着されている挿入体を挿入し、透明容器の開口端から蓋をした。透明容器と挿入体との密閉間隙は 0 . 7 m m である。このように構成した培養容器を r 線により放射線 滅菌した。

操作

種々の做生物を濃度約10°(CFU=コロニ

両者につき、コロニー数を計測した結果は第1 表の通りであった。

| : | | | | | | | | |
|------------------|--------|---|------|---|---|---|---|---|
| • | 本発 | 叨 | 法 | シ | + | - | レ | 法 |
| to Zi | のコ | D | = | စ | J | D | = | |
| | - 23 | ! | | 数 | | | | |
| Escherichia coli | | 8 | 5 | | | 8 | 0 | |
| Enterobacter clo | acae I | 2 | 5 | | 1 | 3 | 5 | |
| Citrobacter freu | iibn | 7 | 9 | | | 8 | 3 | |
| Bacillus subtili | s | 4 | _5 . | | _ | 4 | 2 | _ |
| Pseudomonas aeru | ginosa | 6 | 0 | | | 5 | 4 | |

実験例 2

次の4つの方法について比較実験を行った。 尚、①本発明方法、②対照法1および③対照法 2で用いた培養容器の透明容器と支持体は前記実 験例1に記載のものと全く同様である。

①本発明方法:

- 形成単位)になるよう滅菌水にて希釈し、それ ぞれ 0.5 m ℓ づつ透明容器内に分注した。

別のSCDブイヨン培地(栄研化学社製)と寒天(和光純菜社製)の混合物(濃度:3%ブイヨン培地、0.6%寒天)を加熱溶解した後、オコン培地、0.6%寒天)を加熱溶解した後、オートクレープにて滅菌し、45℃の恒温槽中で混乱しておいたものを、それぞれの歯液の入った透明容器内に5mℓづつ添加し、歯液と良く混合するように混ぜ、寒天が固まらないうちに、透明容器に挿入体を押し込み、益をする。このものを37℃、48時間、よ卵器中で培養した。

対象として3%SCDブイヨン培地、寒天の混合物(濃度3%SCDブイヨン培地、1.5%寒天)を同様に滅菌し、恒温槽中で保温したものを用意し、あらかじめ前記菌液を0.5mg分注してある直径9cmの滅菌シャーレ(岩城硝子社製)に20mg加え、培地と菌液が良く混合するように十分に混釈し、培地が凝固したらシャーレを倒置し、37c、48時間、太卵器中で培養した。

INT(同仁化学研究所製)とカルボキシメチルセルロースナトリウム(和光純薬社製)の混合溶液を乾燥時にINT1mg、カルボキシメチルセルロースナトリウム20mgを含有するように実験例1に記載の分液滤紙No.2Sに塗布し、乾燥したものを、塗布した面が支持体の外面と向かい合うように前記支持体に接着し、挿入体とした。

②対照法1:

実験例1に記載の通り、INTが合有していない様人体を用いた。

... ③対照法-2; -- ----

上記の本発明方法において、徳布した面が支持体の外面とは逆の面、すなわちゲルと接触する面となるよう支持体に接着したものを挿入した。

④対照法(シャーレ法);

実験例1と同様にシャーレ法を用いた。

操作

Escherichia coli. Enterobactor cloacae. Citro

bacter freundii、Bacillus sbtilisおよびStaphylocecus aureusの5種の細菌について 関端度10° (CFU) になるように滅菌水に希釈し、各々の間種について3本づつ透明容器内に分注した。

実験例 3

実験例2の①の挿入体に、更に外面に κ ーカラギーナン (和光純 東社製)、カルボキシメチルセルロースナトリウム、キサンタンガム (興人社製)、ローカストビーンガム (三栄化学工業社製)、SCD培地の混合溶液を乾燥時に κ ーカラギー

<u>結果</u> 培養した結果は、第2変に示す通りであっ

培養した結果は、第2次に示す通りであった。 第2表

| | D = | - 数 |
|-----|----------------------------------|---|
| 1 | | |
| 7 5 | 5 8 6 | 3 7 1 |
| 9 0 | 4 7 7 | 5 8 1 |
| 3 7 | 2 0 2 | 8 4 0 |
| 8 8 | 6 | 9 9 3 |
| 4 7 | 1 0 1 | 8 4 9 |
| | 本発 切法 75 90 37 88 | 本発 対照 対 明法 法1 法 75 58 6 90 47 7 37 20 2 88 6 |

ナン55 mg、カルボキシメチルセルロースナトリウム27.5 mg、キサンタンガム88 mg、ローストピーンガム11 mg、SCDプイヨン培地165 mgとなるように独布乾燥した。

その他の構成は実験例1と同じ。

操作

約10° CFU/m & 湿度のEscherichia coli溶液を50m & 調製し、そのものを透明容器内部に5m &、0.5m &、0.05m & で合計が5m & になるように合わせ、それぞれ良く混合した。挿入体を押し込み盆をしてふ卵器中で37℃、24時間培養後、コロニー数を計測した。なお、同じ菌液湿度に対し3本づつ実施した。その結果を第3表に示した。

第3表

| #15 | 旗 | ב | ט | ٠. | - 数 |
|-----|-----|---|---|----|-----|
| +44 | 149 | 1 | | 2 | 3 |

| 5 m & | > 3 0 0 > 3 | 3 0 0 > | 300 |
|---------|-------------|---------|-----|
| 0.5 m @ | 6.0 | 6 3 | 5 6 |
| 0.05 m | 5 | 6 | 6 |
| 1 | ŀ | | |

実験例 4

実験例1と同様の透明容器の内側にκーカラギーナン、キサンタンガム、SCDブイヨン培地の混合溶液を乾燥時にκーカラギーナン50mg、キサンタンガム67mg、SCDブイヨン培地150mgになるように塗布乾燥した。

挿入体は、実験例 2 と同様に I N T とカルボキシメチルセルロースナトリウムを、分液濾紙 N o . 2 S に塗布し、乾燥したものを塗布した面が支持体の外面と向かい合うよう前記支持体に接着した。

操作

約 1 0 ² C F U / m l の B s c h e r i c h i a c o l i 溶液を 5 0 m l に 調製し、 その も の を 透明 容器 内部 に 5 m l 、 0 . 0 5

| 5 m & | > 3 0 0 | |
|----------|---------|-------------|
| 0.5 m & | 8 3 | 7 8 |
| 0.05 m.e | 9 | 8 |

<u> 実験例 5</u>

実験例2の①挿入体に、更に外面にカルボキシセルロースナトリウム、キサンタンガム、SCDプイヨン培地の混合溶液を乾燥時にカルボキシメチルセルロースナトリウム27.5mg、キサンタンガム88mg、SCDブイヨン培地150mgになるように塗布乾燥した。

「又、実験例1と同様の透明容器の内側にメーカ ラギーナン、ローカストピーンガムの混合溶液を 乾燥時にメーカラギーナン55mg、ローカスト ピーンガム11mgになるように塗布乾燥した。 その他の構成は実験例1に同じ。

操作

実験例3に同じ。その結果を第5表に示した。

m & づつ添加し、減塩水で合計が5 m & になるように合わせ、それぞれ良く混合した。そして、炉入体を押し込み、遊をして、小卵器中で37 で、2 4 時間培養後、コロニー数を計測した。

対象として、3%SCDブイコン培地、1.5%変更の混合溶液を同様に滅関し恒温槽中で保温しておいたものを用意して前記菌液および前記商液を滅菌水で10倍に希釈したものを各々0.5meの注してある直径9cmの滅菌シャーレに20meを加え、培地と菌液がよく混合するように十分に混釈し、培地が凝固したらシャーレを倒置し、37℃、24時間、49器中で培養した。

本発明においては染色したコロニーを、対象においてはコロニーをそれぞれ肉眼で計測した。その結果を第4要に示した。

第 1 表

| 選 被 | 本発明のコ ロニー数 | シャーレ法の コロニー数 |
|-----|---------------|-----------------|
| | | |

第5麦

| 双 被 | | コ | | u | = | | | | 数 |
|---------|---|---|---|---|---|---|---|---|-------|
| iss tix | | | 1 | | | | 2 | | 3 |
| 5 m £ | > | 3 | 0 | 0 | > | 3 | 0 | 0 | > 300 |
| 0.5 m & | | | 6 | 3 | | | 6 | 2 | 7 0 |
| 0.05m2 | | | | 6 | | | • | 7 | 5 |

<u> 実験例 _6</u>

実験例2の挿入体に、更に外面に κ ーカラギーナン、 S C D ブイヨン培地の混合溶液を乾燥時に κ ーカラギーナン 1 0 mg、 S C D ブイヨン培地 1 5 0 mgになるように塗布乾燥した。

その他の構成は実験例1に同じ。

没作

種々の細菌を濃度約10°CFU/m & になるように滅菌水で希釈したものをそれぞれ0.5 m & づつ透明容器内に分注した。0.3% x - カラ

ギーナン溶液をそれぞれの固液の入った透明容器内に5mlでつ添加し、関液とよく混合するように混ぜ、抑入体を押し込み蓋をする。このものを37℃、48時間、ふ卵器中で培養した。

対象として、実験例1と同様、シャーレによる 方法を行った。本発明においては染色されたコロニーを、対象においてはコロニーをそれぞれ肉眼 で計測した。その結果を第6 裏に示した。

第6表

| 知 辺 | 本発明のコロニー数 | シャーレ法の コロニー数 |
|-------------------------|-----------|-----------------|
| Escherichia | 7 2 | 7 5 |
| Enterobacter cloacae | 4 3 | 4 1 |
| Citrobacter | 4 8 | 5 3 |

第7表

| 和数 | 3 5 | ュニー数 |
|----------------------|-----|------|
| | 1 | 2 |
| Escherichia coli | 7 6 | 7 3 |
| Enterobacter cloacae | 4 9 | 5 2 |
| Citrobacter freundli | 6 3 | 6 0 |

<u> 実験例 8</u>

実験例1の挿入体の外面に x - カラギーナン (和光純薬社製)、カルボキシメチルセルロースナトリム、キサンタンガム (興人社製)、ローカストピーンガム (三栄化学工業社製)、SCD 培地の混合溶液を乾燥時に x - カラギーナン 5 5 m g

| Bacillus | 6 3 | 58 |
|-------------|-----|-----|
| subtilis | | |
| Pseudomonas | 5 9 | 6 5 |
| aeruginosa | | } |
| l i | | |

実験例1と同様の透明容器の内側に、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メーカラギーナン、SCDブイヨン培地の混合物を乾燥時にカルボキシメチルセルロースナトリウム27.5mg、メーカラギーナン10mg、SCDブイヨン培地150mgになるように塗布乾燥した。

その他の構成は実験例2のと同じ。

操作

0.3% x - カラギーナン溶液を用いて、約10°CFU/m l 濃度のEscherichia coli、Enterobacter cloacae、Citrobacter freundiiの各細菌溶液を調製し、それぞれ5 m l を透明容器内部に添加し、葉早く挿人体を押し込み、

、カルボキシルメチルセルロースナトリウム 2 7 . 5 mg、キサンタンガム 8 8 mg、ローカスト ビーンガム 1 1 mg、SCDブイヨン培地 1 6 5 mgとなるように塗布乾燥した。

その他の構成は実験例1と同じ。

操作

約10° CFU/m ℓ 濃度のEscheric hia coli a 液を50 m ℓ 調製し、そのものを透明容器内部に5 m ℓ、0.5 m ℓ、0.05 m ℓ づつ添加し、滅菌水で合計が5 m ℓ になるように合わせ、それぞれよく混合した。挿入体を押し込み、蓋をして、ふ卵器で37℃、24時間培養後、コロニー数を計測した。なお、同じ菌液濃度に対し3本づつ実施した。その結果を第8 変に示した。

第8表

| \$ #53 | 閉 | 3 | u | = | _ | 数 | |
|---------------|------|---|---|---|---|---|--|
| | 120J | 1 | | 2 | | 3 | |

| 5 m & | > 3 0 0 | > 3 0 0 | > 300 |
|----------|---------|---------|-------|
| 0.5 m & | 7 0 | 7 5 | 6 8 |
| 0.05 m & | 6 | 7 | 7 |

<u> 実験例 9</u>

実験例1と同様の透明容器の内側に、メーカラ ギーナン、キサンタンガム、SCDブイヨン培地 混合溶液を乾燥時に、メーカラギャナン50mg 、キサンクンガム 6 7 mg、SCDブイヨン培地 150mgになるように塗布乾燥した。

その他の構成は実験例1に同じ。

操作

約10° CFU/m & 濃度のEscheric hia coli溶液を50ml調製し、そのも のを透明容器の内部に5ml、0.5ml、0. 05mℓづつ添加し、波園水で合計が5mℓにな るように合わせ、それぞれよく混合した。挿入体 を押し込み、蓋をして、ふ卵器中で37℃、24 時間培養後、コロニー数を計測した。

チルセルロースナトリウム、キサンタンガム、S CDブイヨン培地の混合溶液を乾燥時にカルポキ シメチルセルロースナトリウム27.5mg、キ サンタンガム88mg、SCDブイヨン培地15 0 mgになるように塗布乾燥した。

又、実験例1と同様の透明容器の内側にエーカ ラギーナン、ローカストピーンガムの混合溶液を 乾燥時にメーカラギーナン 5 5 m g 、ローカスト ピーンガム11mgになるように盤布乾燥した。

その他の構成は実験例1に同じ。

操作

第10表

| 和湿 | ב | u = | - 数 |
|------------|-------|-----|---------|
| स्या रिक्ष | 1 | 2 | 3 |
| 5 m e · | > 3 0 | | 0 > 300 |
| 0.5 m & | 7 | 5 7 | 1 69 |

対象として、3%SCDプィヨン培地、1.5 %寒天の混合溶液を同様に滅南し、恒温槽中で保 温しておいたものを用意して、前記園液を滅園水 で10倍に希釈したものを名々り、5m8分注し てある直径9cmの波図シャーレに20mℓを加 え、培地と関液がよく混合するように十分に混釈 し、培地が凝固したらシャーレを倒置し37セ、 2 4時間、小卵器で培養後、コロニーをそれぞれ 肉眼で計測した。その結果を第9表に示した。

第9表

| 团 被 | | シャーレ法の コロニー数 |
|---------|---------|-----------------|
| 5 m e | > 3 0 0 | |
| 0.5 m l | 8 7 | 7 8 |
| 0.05 me | 9 | 8 |

実験例 10

実験例1と同様の挿入体の外側にカルボキシメ

0.05 m.e 7

実験例 1.1

実験例1の挿入体の外面にメーカラギーナン、 SCDプイヨン培地の混合溶液を乾燥時にメーカ ラギーナン10mg、SCDプイヨン培地150 mgになるように塗布乾燥した。

その他の構成は実験例1に同じ。

操作

種々の細菌を濃度約10°CFU/m & になる ように滅菌水で希釈したものをそれぞれの. 5 m 実験例8に同じ。その結果を第10変に示した。 化づつ透明容器内に分注した。0.3%ェーカラ ギーナン溶液をそれぞれの国液の入った透明容器 内に5mℓづつ添加し、菌液と良く混合するよう に混ぜ、挿入体を押し込み、蓋をする。このもの を37℃、48時間、ふ卵器中で培養した。

> 対象として、実験例1と同様、シャーレによる 方法を行った。

> コロニーをそれぞれ肉眼で計測した。その結果 を第11表に示した。

第11表

| 1 | シャーレ法のコロニー数 |
|-----|---------------------------------|
| 6 0 | 5 7 |
| 2 8 | 3 0 |
| 7 0 | 6 5 |
| 6 0 | 6 9 |
| 2 5 | 2 8 |
| | 0 数 6 0 2 8 7 0 6 0 |

<u> 実験例 12</u>

実験例1と同様の透明容器の内側に、カルボキシメチルセルロースナトリウム、κーカラギーナン、SCDブイヨン培地の混合物を乾燥時にカル

| 8 | 5 0 |
|---|-----|
| 5 | 7 7 |
| 0 | 6 2 |
| | 5 |

(発明の効果)

本発明は以上説明したように、被験液を透明容器に添加し、通気性を有するが、透水性が非常に低くかつその細孔が微生物より小さいシートからなる挿入体を透明容器に挿入し、透明容器と挿入体との間に存在する栄養分およびケル化制を含む人。 該培養によって増殖した 敬中の微生物を透明容器外から検出するようにしたので、以下に列挙する如く種々の効果が得られる。

(I) 被験液は単にある一定量を透明容器に添加するだけであって、被験液を培養容器に添加する場合の熟練度を必要としないので、常に均一な培養が行える。

(2) 透明容器に抑入体を抑入することにより、被

ボキシメチルセルロースナトリウム 2 7. 5 m g 、 k ー カラギーナン 1 0 m g、 S C D ブイヨン培 地 1 5 0 m g になるように塗布乾燥した。

その他の構成は実験例1と同じ。

提作

0.3%×-カラギーナン溶液を用いて約10°CFU/m & 濃度のEscherichia colic Enterobacter cloacae、Citrobacter freundiiの各細菌溶液を調製し、それぞれ5m & を透明溶液内部に添加し、挿入体を索早く押し込み、並をして、よ卵器中で37℃、24時間培養後、染色されたコロニー数を計測した。なお、同じ腐種につき2本づつ実施した。その結果を第12表に示した。

第12表

| 細 | 胡 | 2 | _C | = | - 数 |
|---|---|---|--------------|---|-----|
| | | | 1 | 2 | 2 |

験液が容易かつ非常に均一に分散されるので、被 験液を培地に均一に分散せしめるための熟練度も 必要としない。

(3)透明容器の中で直接被験液の希釈ができるので、被験液の希釈の手間が簡略化される。

(4) 従来の寒天濃度 (シャーレ法では通常 1.5 ~ 2.0 %程度) より低い濃度でも微生物の培養検出が可能である。

(5) 挿入体として使用するシートが安価であるため、培養容器全体のコストを低減化できる。

(6)微生物の検出結果がシャーレ法との相関性が 高く、従来の簡易培養検出法に比べて検出結果の 信頼度が高い。

... の自動検出機との連動化が容易である。

(8) 培地と接触する挿入体の面の逆の面に指示薬 層を設けることにより、シートの材質と相まって 微生物の増強が進行するまで、でき得る限り指示 薬と微生物との接触を遅らせることができるので、微生物の増殖が妨げられることなく進行するため、指示薬の影響を受けやすい微生物であっても

、シャーレ法との相関性の高いコロニーの検出が 行えることになる。

4. 図面の簡単な説明

図面は本発明の方法を実施するための好適な培養容器を示したものであり、第1図は第1実施例による培養容器の報断面図、第3図は第3実施例による培養容器の報断面図、第3図は第5実施例による培養容器の平面図、第5図は第5図による培養容器の平面図、第6図は第5図による培養容器の平面図、第6図は第5図による培養容器の平面図、第6図は第5図による培養容器の科面図、第9図は第6実施例による培養容器の科面図、第9図は第6実施例による培養容器の科面図、第9図は第5辺による培養容器の経断面図、第9図は第5世紀の記録の配置の表表の経過の配置例を説明するための部別図である場所のそれぞれ異なる場合の説明図である

符号の説明

1 · · · 培養容器

2 · · · 透明容器

3 · · · 挿入体

4 • • • 🛣

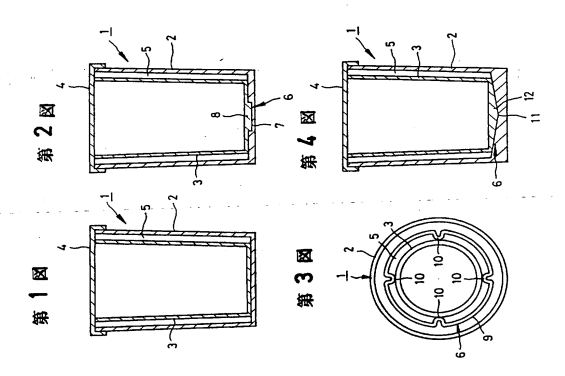
5 · · · 間隙

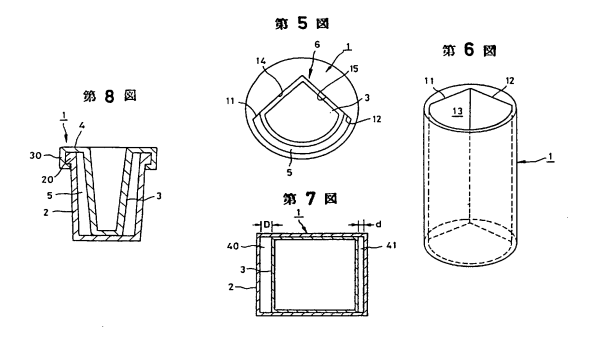
40 · · · 支持体

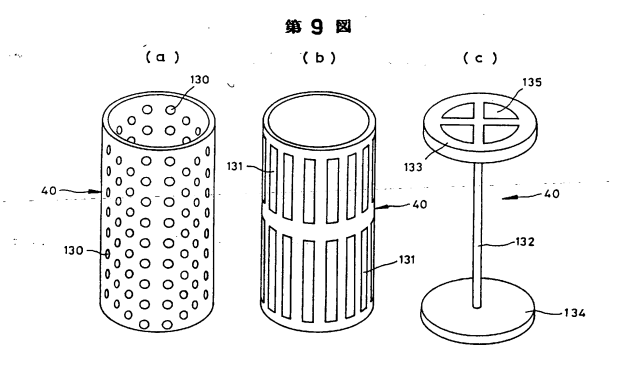
A・・・透明容器の内面側に形成した成分層

B··・挿入体の外面側に形成した成分層

C・・・挿入体の内面側に形成した指示薬層

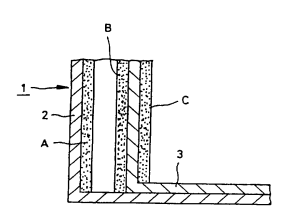


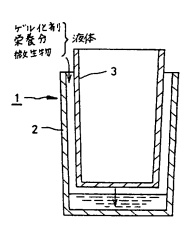




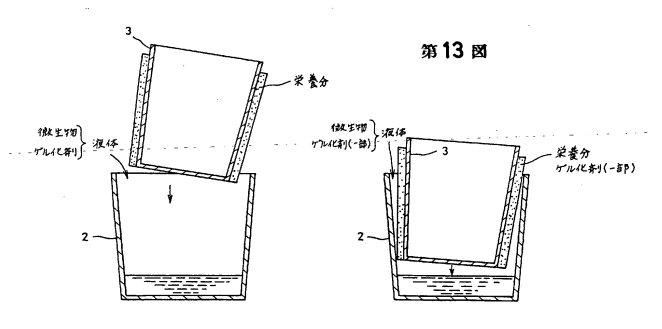
第10図





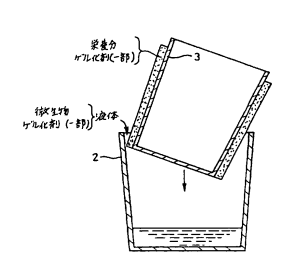


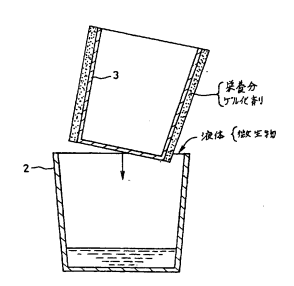
第12 図



第14 図

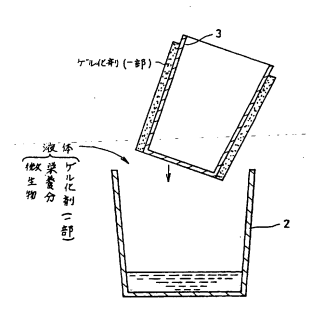


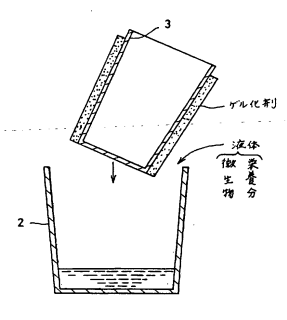




第16図

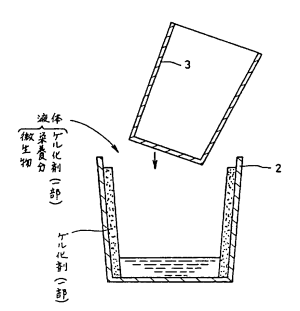
第17 図

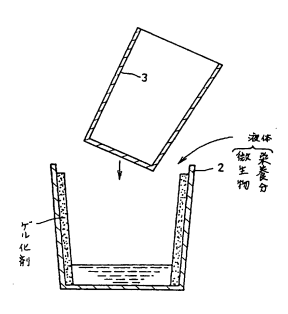




第18図

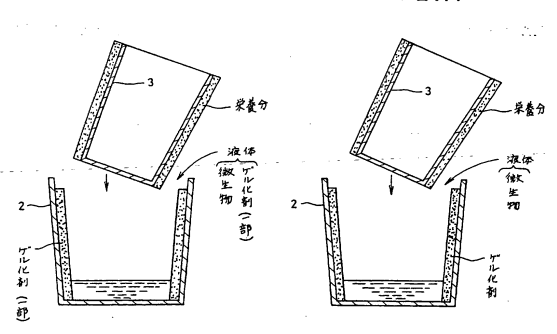
第19図





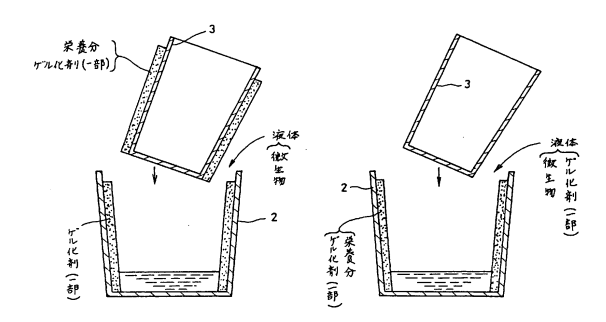
第20図

第21図



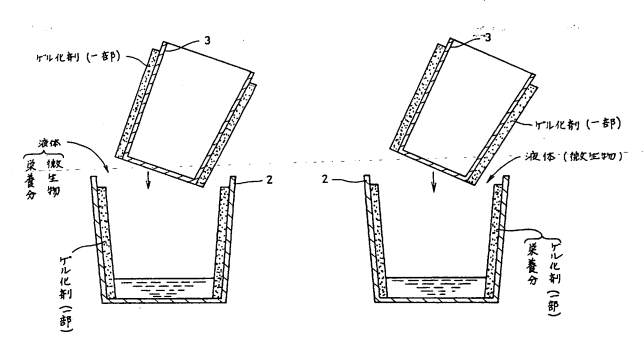
第22図

第23図

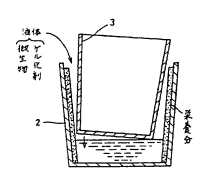


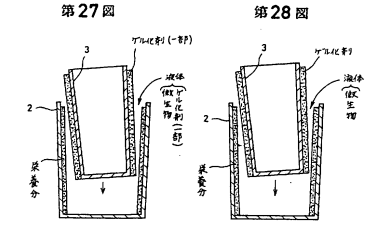
第24図

第 25 図



第26 図





手統補正数

平成1年10 10 3日

特許庁長官

1. 事件の表示

昭和63年 特許願 第309257号

2. 発明の名称

微生物の培養検出方法

- 3. 樋正をする者
- ・ 事件との関係 特許出願人 住所 静岡県田方郡大仁町三福632番地の1 名称 東洋醸造株式会社
- 4 代理人 〒170

東京都豊島区北大塚2-25-1 太陽生命大塚ピル3階 電話 (917) 1917 (7528) 弁理士 小 林 和 遼 (ほか1名)

5. 補正の対象

(1) 明細書の特許請求の範囲の欄

(2) 明細御の発明の詳細な説明の欄



(1)明細書の特許請求の範囲を別紙の通り訂正す

(2)明細書第9頁上から1行目「微生物より小さ い細孔を有する」とあるを「微生物が通過できな い」と訂正する。

③明細費第13頁上から10行目「挿入体2」 とあるを「挿入体3」と訂正する。

(4) 明細書第16頁下から8行目「止凹部30を 係止凸部」とあるを「止凹部30を外方向に引っ 張り変形させて係止凸部」と訂正する。

6)明細書第17頁下から9行目ないし8行目 「細孔が微生物より小さい」とあるを「微生物が 通過できない」と訂正する。

(6) 明細書第18 買上から2 行目「その細孔」と あるを「細孔」と訂正する。

(7)同項上から3行目「大きさ」とあるを「性質」 と訂正する。

(8)明細書第19頁上から3行目「かつその細孔 が・・・のもとす」とあるを「かつ微生物が通



過できないような材質のもの、例えばその細孔が 微生物より小さい材質のものとす」と訂正する。

(9) 明初事第20頁上から1行目「該指示薬が」 とあるを「該指示薬を」と配正する。

00 明細世第23 頁上から11行目「添加される場合」とあるを「添加される場合。」と訂正する。

の明相存第53頁表の下から4行目「その細孔 が微生物より」とあるを「被検液中の微生物が通 調できない」と訂正する。

<u>抽正した特許請求の範囲</u>

「(1) 被検液を透明容器に添加し、該透明容器に通 気性を有するが透水性が非常に低くかつ被検液中 の微生物が<u>加過できない</u>シートからなる挿入体と 挿入し、該透明容器と挿入体との間に存在する栄 後分およびゲル化剤を含む成分層の表面およびゲル化剤を含む成分層の表面およびゲ または内部において被検液中の微生物を培養を め、該培養によって増殖した微生物を透明容器外 から検出するようにしたことを特徴とする微生物 の培養検出方法。

(2) 挿入体の内面側に指示薬を保持してなる請求項1 記載の微生物の培養検出方法。

(3)シートが通気性<u>および</u>透水性<u>を有し</u>、しかも 細孔が被検液中の微生物よりも大きくてもよいシートを撥水処理することにより得られた撥水処理 シートである請求項1または2記載の微生物の培 養輸出方法。

(4) 沿水処理シートがシリコン処理紙、ポリエチレン処理紙またはシリコン処理布である請求項3

記載の微生物の培養検出方法。

(5)シリコン処理紙がシリコン処理分液濾紙である請求項4記載の微生物の培養検出方法。

(6) 指示薬が星色剤、蛍光剤または発光剤である。 請求項 2 記載の微生物の培養検出方法。

(7) 微生物が増殖する間に挿入体の内面側に保持している指示薬が成分層に移行して微生物と指示薬とが接触することにより生じる星色、蛍光または発光を検出してなる請求項1、2または6記載の微生物の培養検出方法。

(8)成分層のゲル化剤が

- ①被検液と共に外部より添加される場合、
 - ②透明容器の内面側に保持されている場合、
 - ③挿入体の外面側に保持されている場合。
 - ④一方が透明容器の内面側に保持され、他方が 外部より添加される場合
 - ③一方が挿入体の外面側に保持され、他方が外 部より添加される場合、および
 - ®一方が透明容器の内面側に保持され、他方が 挿入体の外面側に保持されている場合。

の群より選ばれた形態で存在せしめられることを 特徴とする請求項1または2記載の微生物の培養 検出方法。

- (9)成分層の栄養分が
- ①被検液と共に外部より添加される場合、
- ②透明容器の内面側に保持されている場合、および

③押入体の外面側に保持されている場合、 の群より選ばれた形態で存在せしめられることを 特徴とする請求項1、2または8記載の微生物の 培養検出方法。

00 ゲル化剂および/または栄養分が透明容器および/または挿入体に保持される場合には、乾燥状態で保持されることを特徴とする請求項8または9記載の微生物の培養検出方法。

以上